PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-128901

(43)Date of publication of application: 08.05.2003

(51)Int.CI.

C08L 67/04 B29B 7/00 C08J 5/00 C08J 9/04 C08K 5/14 //(C08L 67/04 C08L 33:10

(21)Application number: 2002-037047

(22)Date of filing:

14.02.2002

(71)Applicant : UNITIKA LTD

(72)Inventor: UEDA KAZUE

MATSUOKA FUMIO YAMADA KAZUNOBU HAYASE SHIGERU YANO TAKUMA YOSHIMURA KAZUKO

(30)Priority

Priority number: 2001243914

Priority date: 10.08.2001

Priority country: JP

(54) BIODEGRADABLE POLYESTER RESIN COMPOSITION, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND FOAM AND MOLDED ARTICLE OBTAINED THEREFROM

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a biodegradable polyester resin composition excellent in mechanical strength and heat resistance and having rheological properties which are advantageous to molding of foam, etc., and to provide a method for producing the polyester resin composition and to provide a molded article thereof. SOLUTION: This biodegradable polyester resin composition comprises 100 pts.wt. biodegradable polyester resin containing ≥50 mol% hydroxycarboxylic acid unit and 0.01−20 pts.wt. (meth)acrylate compound. This method for producing the biodegradable polyester resin composition comprises melting and kneading the biodegradable polyester resin with (meth)acrylate compound and a peroxide.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

10.02.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-128901 (P2003-128901A)

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

			(,,,	1 744 1 - 70			
(51) Int.Cl.'	截別記号	FI		テーマコード(参考)			
CO8L 67/04	ZBP	CO8L 67	/04	ZBP	4F071		
B 2 9 B 7/00		B 2 9 B 7	/00		4F074		
C08J 5/00		C 0 8 J 5/	/00		4 F 2 O 1		
9/04	1 0 1	9,	/04	101	4 J O O 2		
	CFD			CFD			
	審査請求	未請求 請求項	の数12 OL	(全 9 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番号 特顏2002-37047(P2002-37047)		(71)出願人					
•		i	ユニチカ株式				
(22)出顧日	平成14年2月14日(2002.2.14)	兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地					
		1	上田 一恵				
(31)優先権主張番号	特願2001-243914(P2001-243914)		京都府宇治市	宇治小桜23番	地 ユニチカ株		
(32)優先日	平成13年8月10日(2001.8.10)		式会社中央研	究所内			
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	松岡 文夫				
			京都府宇治市	宇治小桜23番	地 ユニチカ株		
	•		式会社中央研	究所内			
		(72)発明者	山田 和信				
			京都府宇治市	宇治小桜23番	地 ユニチカ株		
			式会社中央研	究所内			
					最終頁に続く		

(54)【発明の名称】 生分解性ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及びそれより得られる発泡体、成形体

A 150.

(57)【要約】

【課題】 機械的強度、耐熱性に優れ、発泡体等の成形に有利なレオロジー特性を有する生分解性ポリエステル 樹脂組成物、その製造方法、及びその成形体を提供する。

【解決手段】 ヒドロキシカルボン酸単位を50モル%以上含有する生分解性ポリエステル樹脂100質量部と、(メタ)アクリル酸エステル化合物0.01~20質量部とからなる生分解性ポリエステル樹脂組成物。生分解性ポリエステル樹脂、(メタ)アクリル酸エステル化合物、及び過酸化物を溶融混練する生分解性ポリエステル樹脂組成物の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン 酸単位を50モル%以上含有する生分解性ポリエステル 樹脂100質量部と、(メタ)アクリル酸エステル化合 物0.01~20質量部とからなることを特徴とする生 分解性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項2】 (メタ)アクリル酸エステル化合物が、 分子内に2個以上の(メタ)アクリル基を有するか、又 は1個以上の(メタ)アクリル基と1個以上のグリシジ ル基もしくはビニル基を有する化合物であることを特徴 10 とする請求項1記載の生分解性ポリエステル樹脂組成 物。

【請求項3】 α -及び/又は β -ヒドロキシカルボン 酸単位が、D-乳酸、L-乳酸又はこれらの混合物であ ることを特徴とする請求項 1 又は 2 記載の生分解性ポリ エステル樹脂組成物。

【請求項4】 生分解性ポリエステル樹脂組成物の融点 より 10°C高い温度での伸長粘度測定で得られる時間 -伸長粘度曲線において、屈曲点が現れるまでの伸長初期 の線形領域の傾きalと屈曲点以降の伸長後期の傾きa 20 2との比 (a 2 / a 1、歪み硬化係数) が、1.05以 上、50未満であるような、歪み硬化性が発現されると とを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の生分解 性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】 生分解性ポリエステル樹脂組成物の結晶 化速度指数が50(分)以下であることを特徴とする請 求項1~4のいずれかに記載の生分解性ポリエステル樹 脂組成物。

【請求項6】 生分解性ポリエステル樹脂、(メタ)ア クリル酸エステル化合物、及び過酸化物を溶融混練する 30 ことを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載の生分 解性ポリエステル樹脂組成物の製造方法。

【請求項7】 生分解性ポリエステル樹脂と過酸化物と を溶融混練中に、(メタ)アクリル酸エステル化合物の 溶解液又は分散液を注入して溶融混錬することを特徴と する請求項6記載の生分解性ポリエステル樹脂組成物の 製造方法。

【請求項8】 生分解性ポリエステル樹脂を溶融混練中 に、(メタ)アクリル酸エステル化合物と過酸化物の溶 解液又は分散液を注入して溶融混練することを特徴とす 40 る請求項6記載の生分解性ポリエステル樹脂組成物の製 造方法。

【請求項9】 請求項1~5のいずれかに記載の生分解 性ポリエステル樹脂組成物を発泡成形して得られる生分 解性樹脂発泡体。

【請求項10】 請求項1~5のいずれかに記載の生分 解性ポリエステル樹脂組成物を射出成形して得られる生 分解性樹脂成形体。

【請求項11】 請求項1~5のいずれかに記載の生分

分解性樹脂成形体。

【請求項12】 請求項1~5のいずれかに記載の生分 解性ポリエステル樹脂組成物をブロー成形して得られる 生分解性樹脂成形体。

7

【発明の詳細な説明】

 $\{0001\}$

【発明の属する技術分野】本発明は生分解性ポリエステ ル樹脂と(メタ)アクリル酸エステル化合物とからな り、機械的強度、耐熱性に優れ、操業性に問題のない発 泡体、押出成形体、射出成形体、ブロー成形体等の成形 に有利なレオロジー特性を有する生分解性ポリエステル 樹脂組成物、その製造方法、及びそれから得られる発泡 体、押出成形体、射出成形体、ブロー成形体に関する。 [0002]

【従来の技術】ポリ乳酸は他の生分解性樹脂と比較して 融点が高く耐熱性に優れる特徴を持つ反面、溶融粘度が 低く、例えば、押出発泡成形する際に破泡を起こして十 分な発泡倍率が得られなかったり、インフレーション成 形やブロー成形する際にバブルが安定せず、成形体に偏 内を生じ易いといった問題があるため、成形条件に厳し い制約を受けたり、結晶化速度が遅いために射出成形な どでの生産効率が悪い等の様々な欠点を有していた。従 って実用に供するためには、溶融張力の向上及び伸長粘 度測定時の歪み硬化性の発現や結晶化速度の向上が必要 であった。

【0003】一般に、歪み硬化性を発現させるには高重 合度ポリマーを添加する方法や長鎖分岐を有するポリマ ーを用いる方法が有効と考えられている。高重合度ポリ マーの製造では、重合に長時間を要し生産性効率が悪く なるばかりか、長時間の熱履歴による着色や分解等が見 られるため、例えば重量平均分子量 (Mw) が50万以 上の生分解性ポリエステルは実用化されていない。また 一方で、分岐ポリ乳酸を製造する方法としては、重合時 に多官能性開始剤を添加する方法が知られているが (特 開平10-7778号公報、特開2000-13625 6号公報)、重合時に分岐鎖を導入してしまうと、樹脂 の払出などに支障が出たり、分岐の度合いを自由に変更 できないなどの点で問題があった。また、層状珪酸塩を 溶融混練する方法が検討されているが、層状珪酸塩の分 散性に問題があり、生分解性樹脂ではまだ実用化されて いない。

【0004】一方、生分解性樹脂を作製後、過酸化物や 反応性化合物等との溶融混練により架橋を生じさせる方 法は、簡便で、分岐度合いを自由に変更できる点から、 多くの研究が行われている。しかしながら、特開平11 -60928号公報に用いられている酸無水物や、多価 カルボン酸は反応性にムラが生じやすかったり、減圧に する必要があるなど実用的でない。特許第257132 9号公報や特開2000-17037号公報等に使用さ 解性ポリエステル樹脂組成物を押出成形して得られる生 50 れている多価イソシアネートは再溶散時に分子量が低下

しやすかったり、操業時の安全性に問題があるなど、実 用化レベルに達した技術は確立されていない。

【0005】特開平10-324766号公報には、二 塩基酸とグリコールとから合成された生分解性ポリエス テル樹脂を、有機過酸化物と不飽和結合を有する化合物 とを組み合わせて架橋すると、有効に発泡できることが 開示されている。この方法は樹脂微粒子にこれらの架橋 剤を樹脂の融点よりも低い温度で含浸させる方法の例で あり、架橋助剤としてジビニルベンゼンを用いた場合は 詳しく記述されているが、(メタ)アクリル酸エステル 10 化合物の使用については検討されておらず、また二塩基 酸とグリコールから合成される耐熱性の低い生分解性ポ リエステル樹脂への適用しか検討されていなかった。さ らに、これらの架橋剤や架橋助剤の添加にあたって、安 定的に長期操業できる方法は提案されていなかった。

【0006】一方、α-及び/又はβ-ヒドロキシカル ボン酸単位を主体とし、耐熱性が高い生分解性ポリエス テルは、結晶化速度が遅いため、射出成形等の各種成形 加工において、操業性が悪いという欠点を有している。 しかし、結晶化速度を向上させる方法としては、無機微 20 粉体を添加する等の方法しか検討されておらず、抜本的 解決策がなされていないものであった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記の問題 点を解決しようとするものであり、機械的強度、耐熱性 に優れ、操業性に問題のない発泡体、押出成形体、射出 成形体、ブロー成形体等の成形に有利なレオロジー特性 を有する生分解性ポリエステル樹脂組成物、その製造方 法、及びその発泡体、押出成形体、射出成形体、ブロー 成形体を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、生分解 性ポリエステル樹脂と (メタ) アクリル酸エステル化合 物とからなる特定の組成物が、溶融粘度の向上及び伸長 粘度測定における歪み硬化性の発現により、発泡成形性 に優れたレオロジー特性を有するのみならず、得られた 成形加工品は耐熱性や機械的強度にも優れ、結晶化速度 が格段に向上することで操業性の問題も解決できること を見出し、本発明に到達した。

【0009】すなわち本発明の要旨は、次のとおりであ

- (1) α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸単位を 50モル%以上含有する生分解性ポリエステル樹脂10 0質量部と、(メタ)アクリル酸エステル化合物0.0 1~20質量部とからなる発泡用生分解性ポリエステル 樹脂組成物。
- (2) α 一及び/又はBーヒドロキシカルボン酸単位を 50モル%以上含有する生分解性ポリエステル樹脂、

を溶融混練することを特徴とする生分解性ポリエステル 樹脂組成物の製造方法。

(3) α一及び/又はB一ヒドロキシカルボン酸単位を 50モル%以上含有する生分解性ポリエステル樹脂と、 (メタ) アクリル酸エステル化合物とからなる生分解性 ポリエステル樹脂組成物を成形して得られる生分解性樹 脂発泡体、押出成形体、射出成形体、ブロー成形体。 [0010]

【発明の実施の形態】本発明において、生分解性ポリエ ステル樹脂は、α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン 酸単位を50モル%以上含有することが必要である。α -及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸単位としては、 D-乳酸、L-乳酸、又はこれらの混合物、グリコール 酸、3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒロドキシ吉草酸、3-ヒドロキシカプロン酸等が挙げられる。D-乳酸、L-乳酸又はこれらの混合物を含有する生分解性ポリエステ ル樹脂は、機械的強度、耐熱性に優れるため好ましい。 これらのα-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸単位 の含有量は50モル%以上であることが必要である。含 有量が50モル%未満であると、生分解性、耐熱性が低 下するという問題がある。従って、本発明の生分解性ポ リエステル樹脂は、ポリ乳酸、ポリグリコール酸、ポリ (3-ヒドロキシ酪酸)、ポリ(3-ヒロドキシ吉草 酸)、ポリ(3-ヒドロキシカプロン酸)、これらの共 重合体、及びこれらの混合物等を50モル%以上含有し ている。

【0011】ここで用いられる生分解性ポリエステル樹 脂は通常公知の溶融重合法で、あるいはさらに固相重合 法を併用して製造される。また、ポリ(3-ヒドロキシ 酪酸)及びポリ(3-ヒロドキシ吉草酸)等については 微生物による生産も可能である。

【0012】本発明に用いるα-及び/又はβ-ヒドロ キシカルボン酸単位を50モル%以上含有する生分解性 ポリエステル樹脂には、ポリ(α-及び/又はβ-ヒド ロキシカルボン酸)の耐熱性を大幅に損ねない範囲で、 必要に応じてその他の生分解性樹脂成分を共重合ないし は混合することもできる。その他の生分解性樹脂として は、ポリ(エチレンサクシネート)やポリ(ブチレンサ クシネート) 等に代表されるジオールとジカルボン酸か らなる脂肪族ポリエステル、ポリ・(ε-カプロラクト ン) に代表されるポリ(ω-ヒドロキシアルカノエー ト)、さらに芳香族成分を含んでいても生分解を示すポ リ(ブチレンサクシネート-co-ブチレンテレフタレ ート)や、(ブチレンアジペート-co-ブチレンテレ フタレート) の他、ポリエステルアミド、ポリエステル カーボネート、デンプンなどの多糖類等が挙げられる。 【0013】本発明で用いられる生分解性ポリエステル 樹脂の分子量としては特に制限はないが、重量平均分子 量が5万以上100万未満であることが好ましく、さら (メタ)アクリル酸エステル化合物、及び有機過酸化物 50 には10万以上100万未満であるさとが好ましい。重

量平均分子量が5万未満である場合には樹脂組成物の溶 融粘度が低すぎるので好ましくない。逆に、これが10 0万を超える場合には樹脂組成物の成形性が急速に低下 するので好ましくない。

【0014】本発明で用いられる(メタ)アクリル酸エ ステル化合物としては、生分解性樹脂との反応性が高く モノマーが残りにくく、毒性が比較的少なく、樹脂の着 色も少ないことから、分子内に2個以上の(メタ)アク リル基を有するか、又は1個以上の(メタ)アクリル基 と1個以上のグリシジル基もしくはビニル基を有する化 10 台物が好ましい。具体的な化合物としては、グリシジル メタクリレート、グリシジルアクリレート、グリセロー ルジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタ クリレート、トリメチロールプロパントリアクリレー ト、アリロキシポリエチレングリコールモノアクリレー ト、アリロキシポリエチレングリコールモノメタクリレ ート、ポリエチレングリコールジメタクリレート、ポリ エチレングリコールジアクリレート、ポリプロピレング リコールジメタクリレート、ポリプロピレングリコール ジアクリレート、ポリテトラメチレングリコールジメタ 20 ことが好ましい。混練温度は(樹脂の融点+5℃)~ クリレート、またこれらのアルキレングリコール部が様 々な長さのアルキレンの共重合体でもよく、さらにブタ ンジオールメタクリレート、ブタンジオールアクリレー ト等が挙げられる。

【0015】(メタ)アクリル酸エステル化合物の配合 量は、生分解性ポリエステル樹脂100質量部に対して 0.01~20質量部、好ましくは0.05~10質量 部である。0.01質量部未満では本発明の目的とする 機械的強度、耐熱性、寸法安定性の改良効果が得られ て、操業性に支障が出るため好ましくない。

【0016】本発明における生分解性ポリエステル樹脂 組成物は、その融点より10℃高い温度での伸張粘度測 定で得られる時間 - 伸張粘度の対数プロット (図1参 照) において、屈曲点があらわれるまでの伸張初期の線 形領域の傾きa 1と屈曲点以降の伸張後期の傾きa 2 と の比(a2/a1)であらわされる歪み硬化係数が、

1. 05以上、50未満であるような、歪み硬化性が発 現されることが好ましい。より好ましい歪み硬化係数は 1. 5~30である。歪み硬化係数が1. 05未満であ ると、押出発泡成形時に破泡を起こしたり、成形体に偏 肉を生じやすい。また歪み硬化係数が50以上であると 成形時にゲルが発生しやすく流動性も大きく低下して好 ましくない。

【0017】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 は、DSC装置において、いったん200℃で溶融した 後、130℃にて等温結晶化させた時の結晶化速度指数 が50(分)以下であることが好ましい。結晶化速度指 数は、樹脂を200℃の溶融状態から130℃にて結晶 化させたときに最終的に到達する結晶化度の2分の1に 50 トリブチルクエン酸、ポリエチレングリコール、ジブチ

到達するまでの時間(分)(図2参照)で示され、指数 が小さいほど結晶化速度が速いことを意味する。結晶化 速度指数が50(分)よりも高いと、結晶化するのに時 間がかかりすぎ、希望する成形体の形状が得られなかっ たり、射出成形などでのサイクルタイムが長くなって、 生産性が悪くなる。また、結晶化速度が速すぎると成形 性が悪くなるため、結晶化速度指数の下限は0.1 (分)程度であることが好ましい。結晶化速度指数は、

架橋剤量及び/又は過酸化物量が増加するほど小さくな り、結晶化速度を速くすることができる。またタルクや 炭酸カルシウムなどの無機微粉末を0.1~5質量%添 加すると相乗効果でより速くすることができる。さらに 架橋剤の官能基数を多くするほど速くすることができ

【0018】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 は、生分解性ポリエステル樹脂、(メタ)アクリル酸エ ステル化合物、及び後述する過酸化物を原料として、一 般的な押出機を用いて溶融混練して製造することができ る。混練状態をよくする意味で二軸の押出機を使用する (樹脂の融点+100℃)の範囲が、また、混練時間は 20秒~30分が好ましい。この範囲より低温や短時間 であると、混練や反応が不充分となり、また高温や長時 間であると樹脂の分解や着色が起きることがある。この 場合、本発明で用いる(メタ)アクリル酸エステル化合 物及び過酸化物は、固体状であればドライブレンドや粉 体フィーダーを用いて供給する方法が望ましく、液体状 の場合は、加圧ポンプを用いて、押出機の途中から注入 する方法が望ましい。特に、(メタ)アクリル酸エステ ず、20質量部を超える場合には架橋の度合いが強すぎ 30 ル化合物及び/または過酸化物を媒体に溶解又は分散し て混練機に注入すると操業性が格段に良くなり望まし い。すなわち、生分解性ポリエステル樹脂と過酸化物と を溶融混練中に、(メタ)アクリル酸エステル化合物の 溶解液又は分散液を注入したり、生分解性ポリエステル 樹脂を溶融混練中に、(メタ)-アクリル酸エステル化合 物と過酸化物の溶解液又は分散液を注入して溶融混練す ることが好ましい。

> 【0019】(メタ)アクリル酸エステル化合物及び/ または過酸化物を溶解又は分散させる媒体としては一般 的なものが用いられ、特に限定されないが、本発明の脂 肪族ポリエステルとの相溶性に優れた可塑剤が好まし く、また生分解性のものが好ましい。例えば、脂肪族多 価カルボン酸エステル誘導体、脂肪族多価アルコールエ ステル誘導体、脂肪族オキシエステル誘導体、脂肪族ポ リエーテル誘導体、脂肪族ポリエーテル多価カルボン酸 エステル誘導体などから選ばれた1種以上の可塑剤など が挙げられる。具体的な化合物としては、ジメチルアジ ペート、ジブチルアジペート、トリエチレングリコール ジアセテート、アセチルリシノール酸メチル、アセチル

ルジグリコールサクシネートなどが挙げられる。可塑剤 の使用量としては、樹脂量100質量部に対し30質量 部以下が好ましく、0.1~20質量部が更に好まし い。架橋剤の反応性が低い場合、可塑剤を使用量しなく てもよいが、反応性が高い場合には0.1質量部以上用 いることが好ましい。また、(メタ)アクリル酸エステ ル化合物と過酸化物は、別々に注入してもよい。

【0020】本発明で用いられる過酸化物の例として は、分散性が良好な有機過酸化物が好ましく、具体的に シ) トリメチルシクロヘキサン、ビス (ブチルバーオキ シ) シクロドデカン、ブチルビス (ブチルバーオキシ) パレレート、ジクミルパーオキサイド、ブチルパーオキ シベンゾエート、ジブチルパーオキサイド、ビス (ブチ ルパーオキシ) ジイソプロピルベンゼン、ジメチルジ (ブチルパーオキシ) ヘキサン、ジメチルジ (ブチルパ ーオキシ) ヘキシン、ブチルパーオキシクメン等が挙げ られる。

【0021】過酸化物の配合量は生分解性ポリエステル 樹脂100質量部に対して0.1~20質量部、好まし くは0.1~10質量部である。0.1質量部未満では 本発明の目的とする機械的強度、耐熱性、寸法安定性の 改良効果が得られず、20質量部を超える場合には未利 用となり、コスト面で好ましくない。

【0022】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 は、上記のように、生分解性ポリエステル樹脂、(メ タ) アクリル酸エステル化合物、及び過酸化物を原料と してこれらを溶融混練して製造することができるが、一 般に過酸化物は溶融混練中に分解するため、得られた樹 脂組成物中に過酸化物が必ず含有されているとは限らな 30 い。また、(メタ)アクリル酸エステル化合物及び/ま たは過酸化物の添加に際して可塑剤などの媒体を使用す ることが好ましいが、この媒体も溶融混練時に揮発する ことがあるため、得られた樹脂組成物中に媒体が必ず含 有されているとは限らない。

【0023】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 にはその特性を大きく損なわない限りにおいて、さらに 質料、熱安定剤、酸化防止剤、耐候剤、難燃剤、可塑 剤、滑剤、離型剤、帯電防止剤、充填材等を添加すると とも可能である。熱安定剤や酸化防止剤としては、たと 40 えばヒンダードフェノール類、リン化合物、ヒンダード アミン、イオウ化合物、銅化合物、アルカリ金属のハロ ゲン化物あるいはこれらの混合物を使用することができ る。無機充填材としては、タルク、炭酸カルシウム、炭 酸亜鉛、ワラストナイト、シリカ、アルミナ、酸化マグ ネシウム、ケイ酸カルシウム、アルミン酸ナトリウム。 アルミン酸カルシウム、アルミノ珪酸ナトリウム、珪酸 マグネシウム、ガラスバルーン、カーボンブラック、酸 化亜鉛、三酸化アンチモン、ゼオライト、ハイドロタル

カー、チタン酸カリウム、窒化ホウ素、グラファイト、 ガラス繊維、炭素繊維等が挙げられる。有機充填材とし ては、澱粉、セルロース微粒子、木粉、おから、モミ 殼、フスマ等の天然に存在するポリマーやこれらの変性 品が挙げられる。

【0024】なお、本発明の生分解性ポリエステル樹脂 組成物に上記添加剤や他の熱可塑性樹脂を混合する方法 は特に限定されるものではなく、通常の加熱溶融後、例 えば、従来より知られている一軸押出機、二軸押出機、 は、ベンゾイルパーオキサイド、ビス(ブチルパーオキ 10 ロール混練機、ブラベンダー等を用いる混練法によって 混練するとよい。また、スタティックミキサーやダイナ ミックミキサーを併用することも効果的である。また、 生分解性樹脂の重合時に加えてもよい。

> 【0025】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 から発泡体を製造する際の発泡方法には、一般的な方法 全てを適用することができる。例えば、押出機を用い て、樹脂にあらかじめ樹脂の溶融温度で分解する分解型 発泡剤をブレンドしておき、スリット状ノズルから押出 してシート状にしたり、丸形ノズルから押出してストラ ンド形状にすることができる。分解型発泡材の例として は、アゾジカルボンアミドやバリウムアゾジカルボキシ レートに代表されるアゾ化合物、N, N' -ジニトロソ ペンタメチレンテトラミンに代表されるニトロソ化合 物、4、4'-オキシビス(ベンゼンスルホニルヒドラ ジド) やヒドラジカルボンアミドに代表されるヒドラジ ン化合物、あるいは炭酸水素ナトリウムなどの無機系の 発泡剤などを挙げることが出来る。また、押出機途中か ら揮発型発泡剤を注入して発泡することも可能である。 この場合の発泡剤としては、窒素、二酸化炭素、水等の 無機化合物や、メタン、エタン、ブタンなどの各種炭化 水素、フロン化合物、エタノールやメタノール等の各種 アルコール類に代表される有機溶媒などを挙げることが 出来る。また、あらかじめ樹脂組成物の微粒子を作製し 有機溶媒や水など上記に示した発泡剤を含浸させた後、 温度や圧力の変化で発泡させて発泡微粒子を作製する方 法も適用できる。

【0026】次に、本発明の生分解性ポリエステル樹脂 組成物から押出成形体を製造する際の押出成形法につい て述べる。押出成形法としては、Tダイ法及び丸ダイ法 を適用することができる。押出成形温度は生分解性ポリ エステル樹脂組成物の融点(Tm)または流動開始温度 以上であることが必要であり、好ましくは180~23 0℃、さらに好ましくは190~220℃の範囲であ る。成形温度が低すぎると成形が不安定になったり、過 負荷に陥りやすく、逆に成形温度が高すぎると生分解性 ポリエステル樹脂が分解し、得られる押出成形体の強度 が低下したり、着色する等の問題が発生するため好まし くない。押出成形により、生分解性シートやパイプ等を 作製することが出来るが、これらの耐熱性を高める目的 サイト、金属繊維、金属ウイスカー、セラミックウイス 50 で、生分解性ポリエステル樹脂組成物のガラス転移温度

10

(Tg)以上、(Tm-20℃)以下で熱処理すること もできる。

【0027】押出成形法により製造される生分解性シー トまたはパイプの具体的用途としては、深絞り成形用原 **反シート、パッチ式発泡用原反シート、クレジットカー** ド等のカード類、下敷き、クリアファイル、ストロー、 農業・園芸用硬質パイプ等が挙げられる。また、生分解 性シートは、真空成形、圧空成形、及び真空圧空成形等 の深絞り成形を行うととで、食品用容器、農業・園芸用 容器、ブリスターパック容器、及びプレススルーパック 10 容器などを製造することができる。深絞り成形温度及び 熱処理温度は、(Tg+20℃)~(Tm-20℃)で あることが好ましい。深絞り温度が (Tg+20℃) 未 満では深絞りが困難になったり、得られる容器の耐熱性 が不十分となる場合があり、逆に深絞り温度が(Tm-20℃)を超えると偏肉が生じたり、配向がくずれて耐 衝撃性が低下する場合がある。

【0028】食品用容器、農業・園芸用容器、ブリスタ ーパック容器、及びプレススルーパック容器の形態は特 めには深さ2mm以上に深絞りされていることが好まし い。容器の厚さは特に限定されないが、強力の点から、 50μm以上であることが好ましく、150~500μ mであることがより好ましい。食品用容器の具体的例と しては、生鮮食品のトレー、インスタント食品容器、フ ァーストフード容器、弁当箱等が挙げられる。農業・園 芸用容器の具体例としては、育苗ポット等が挙げられ る。また、ブリスターパック容器の具体的例としては、 食品以外にも事務用品、玩具、乾電池等の多様な商品群 の包装容器が挙げられる。

【0029】次に、本発明の生分解性ポリエステル樹脂 組成物からブロー成形体を製造する際のブロー成形法に ついて述べる。ブロー成形法としては、原料チップから 直接成形を行うダイレクトブロー法や、まず射出成形で 予備成形体(有底パリソン)を成形後にブロー成形を行 う射出ブロー成形法、さらには延伸ブロー成形等も採用 することができる。また予備成形体成形後に連続してブ ロー成形を行うホットパリソン法、いったん予備成形体 を冷却し取り出してから再度加熱してブロー成形を行う コールドパリソン法のいずれの方法も採用できる。ブロ 40 一成形温度は (Tg+20℃)~ (Tm-20℃)であ ることが必要である。プロー成形温度が(Tg+20 *C) 未満では成形が困難になったり、得られる容器の耐 熱性が不十分となる場合があり、逆にブロー成形温度が (Tm-20℃)を超えると偏肉が生じたり、粘度低下 によりブローダウンする等の問題が発生するため、好ま

【0030】次に、本発明の生分解性ポリエステル樹脂 組成物から射出成形体を製造する際の射出成形法として は、一般的な射出成形法を用いることができ、さらには 50 マー社製)を用い、昇温速度100人分の条件で測定し

ガス射出成形、射出プレス成形等も採用できる。射出成 形時のシリンダ温度はTmまたは流動開始温度以上であ ることが必要であり、好ましくは180~230℃、さ らに好ましくは190~220℃の範囲である。成形温 度が低すぎると成形がショートが発生したりして成形が 不安定になったり、過負荷に陥りやすく、逆に成形温度 が高すぎると生分解性ポリエステル樹脂が分解し、得ら れる成形体の強度が低下したり、着色する等の問題が発 生するため、好ましくない。一方、金型温度は(Tm-20℃) 以下にする必要がある。生分解性ポリエステル 樹脂の耐熱性を高める目的で金型内で結晶化を促進する 場合は、(Tg+20℃)~(Tm-20℃)で所定時 間保った後、Tg以下に冷却することが好ましく、逆に 後結晶化する場合は、直接Tg以下に冷却した後、再度 Tg~ (Tm-20℃) で熱処理することが好ましい。 【0031】上記射出成形法により製造する射出成形品 の形態は特に限定されず、具体例としては、皿、椀、 鉢、箸、スプーン、フォーク、ナイフ等の食器、流動体 用容器、容器用キャップ、定規、筆記具、クリアケー に限定しないが、食品、物品、及び薬品等を収容するた。20 ス、CDケース等の事務用品、台所用三角コーナー、ゴ ミ箱、洗面器、歯グラシ、櫛、ハンガー等の日用品、植 木鉢、育苗ボット等の農業・園芸用資材、プラモデル等 の各種玩具類、エアコンパネル、冷蔵庫トレイ、各種筺 体等の電化製品用樹脂部品、バンパー、インパネ、ドア トリム等の自動車用樹脂部品等が挙げられる。なお、流 動体用容器の形態は、特に限定されないが、流動体を収 容するためには深さ20mm以上に成形されていること が好ましい。容器の厚さは特に限定されないが、強力の 点から、0.1mm以上であることが好ましく、0.1 30 ~5 mmであることがより好ましい。流動体用容器の具 体例としては、乳製品や清涼飲料水及び酒類等の飲料用 コップ及び飲料用ボトル、醤油、ソース、マヨネーズ、 ケチャップ、食用油等の調味料の一時保存容器、シャン プニーリンス等の容器、化粧品用容器、農薬用容器等が 挙げられる。

[0032]

【実施例】以下本発明を実施例によりさらに具体的に説 明するが、本発明は実施例のみに限定されるものではな

【0033】実施例及び比較例の評価に用いた測定法は 次のとおりである。

- (1)分子量:示差屈折率検出器を備えたゲル浸透クロ マトグラフィ(GPC)装置(島津製作所製)を用い、 テトラヒドロフランを溶出液として40℃で標準ポリス チレン換算で求めた。
- (2)曲げ弾性率: ASTM-790 k準じて150 m m×10mm×6mmの試験片を作製し、変形速度1m m/分で荷重をかけ、曲げ弾性率を測定した。
- (3) 融点:示差走査熱量計DSC-7 (パーキンエル

tc.

- (4) MFR: JIS K7210に従い、附属書A表 1のFの条件にて測定した。
- (5) 伸長粘度: 伸長粘度測定装置RME (レオメトリック社製)を用い、60mm×7mm×1mmの試験片を作製し、その両端を金属ベルトクランプにより支持した後、樹脂組成物の融点よりも10℃高い温度で、歪み速度0.1sec⁻¹で回転させて測定サンプルに伸長変形を加え、変形中にピンチローラにかかるトルクを検出することにより伸長粘度を求めた。
- (6) 歪み硬化係数(a2/a1)(図1参照):伸長時間と伸長粘度の両対数プロットにおいて、屈曲点が現れるまでの伸長初期の線形領域の傾きa1と屈曲点以降の伸長後期の傾きa2との比(a2/a1)を算出した。

(7)結晶化速度指数(図2参照)

DSC装置 (パーキンエルマー社製Pyrisl DSC) を用い、20℃→200℃ (+500℃/分) で昇温後、200℃で5分間保持し、200℃→130℃ (-500℃/分) で降温後、130℃で保持し結晶化 20させた。 最終的に到達する結晶化度を1としたとき、 結晶化度が0.5 に達した時間を結晶化速度指数 (分) として求めた。

(8) 発泡倍率:生分解性ポリエステル樹脂組成物のペレットをいった人乾燥した後、発泡剤として液化炭酸ガスを用い、バッチ発泡試験(耐圧容器を用い、融点より10℃低い温度で、10MPaで二酸化炭素を含浸後、常圧へ戻す)並びに連続発泡シート作製実験(二軸押出成形機PCM-30(池貝製、ダイのスリット長さ40mm、スリット巾1mm)を用い、押出ヘッド温度;2 300℃、ダイ出口温度;160℃)を行った。得られた発泡体を水中に浸漬した際に増加する体積と、発泡体の質量と樹脂密度から求まる体積との比から算出した。

(8)発泡体外観:

○:均一なロッド状になり、表面の肌荒れが無い。 △:一部不均一なロッド状になるが、表面の肌荒れが無い。

×:不均一なロッド状になり、表面の肌荒れある。

(9)射出成形性の評価

射出成形装置(東芝機械製IS-100E)を用い、離 40型カップ型(直径38mm、高さ300mm)に射出成形を行い(成形温度200℃、金型温度15℃)、良好にカップが離型出来るまでのサイクル時間を調べた。

(10)ブロー成形性の評価

ブロー成形装置(日精エーエスピー社製ASB-50HT)を用い、成形温度200℃で直径30mm、高さ100mm、厚み3.5mmのブリフォームを作製後、これを表面温度80℃に加温し、ボトル形状の金型(直径90mm、高さ250mm)にブロー成形を行った。得5れた厚み0.35mmの成形体の外観を評価した。

〇:良好で目的通り。

△: ほぼ目的通り成形できたが一部に不具合あり。

×:目的通り成形できなかった。

××:全く形をなさなかった。

【0034】実施例及び比較例に用いた原料は次のとおりである。

12

(1) 生分解性ポリエステル樹脂:

A:ポリ乳酸(重量平均分子量20万、L体99%、D体1%、結晶化速度指数95)

10 B:ポリ乳酸(重量平均分子量18万、L体90%、D 体10%、結晶化速度指数>100)

C:ポリ乳酸(重量平均分子量18万、L体80%、D体20%、結晶化速度指数>100)

D:ポリ乳酸(重量平均分子量9万、L体85%、D体 15%、結晶化速度指数>100)

(2) (メタ) アクリル酸エステル化合物:

PEGDM:ポリエチレングリコールジメタクリレート (日本油脂製)

TMPTM:トリメチロールプロパントリメタクリレート(日本油脂製)

PEGDA:ポリエチレングリコールジアクリレート (日本油脂製)

GM: グリシジルメタクリレート (日本油脂製)

(3)過酸化物:

I:ジーt-ブチルパーオキサイド(日本油脂製)

J:2,5-ジメチル-2,5-ビス(t-ブチルバーオキシ)へキシン-3(日本油脂製、可塑剤であるアセチルトリブチルクエン酸に10%溶液となるよう溶解して用いた。)

80 K:2、5-ジメチル-2、5-ビス(tーブチルバーオキシ)へキシン-3の不活性固体希釈粉体(日本油脂製、生分解性ポリエステル樹脂にあらかじめドライブレンドして用いた。)

【0035】実施例1

二軸押出成形機(池貝製PCM-30、ダイス直径:4mm×3孔、押出へッド温度:200℃、ダイ出口温度:180℃)を用い、重量平均分子量20万のポリ乳酸(L体99%、D体1%)(A)100質量部を供給した。発泡核剤としてタルク(林化成製)0.5質量部を添加した。混練機途中からポンプを用いてポリエチレングリコールジメタクリレート(日本油脂製)(PEGDM)2質量部とジーtーブチルバーオキサイド(日本油脂製)(I)2質量部を可塑剤アセチルトリブチルクエン酸5質量部に溶解した溶液を注入し、押出し、ペレット状に加工し、生分解性ポリエステル樹脂組成物を得た。得られた組成物の物性と、発泡試験の結果を表1に示した。

【0036】実施例2~12、比較例1~7 生分解性ポリエステル樹脂、(メタ)アクリル酸エステ 50 ル化合物、及び過酸化物をそれぞれ表記に示す種類と量

14

ポンプ送液開始10分後に配管が詰まって送液出来なく

なり、樹脂組成物を得ることができなかった。

に変えた以外は実施例1と同様にして組成物を得、発泡 *【0037】比較例8 ポリエチレングリコールジメタクリレート(PEGD M) とジーtーブチルパーオキサイド(1)をポンプで 混練機に注入する際に、可塑剤アセチルトリプチルクエ ン酸を用いなかった以外は実施例1と同様に行ったが

> [0038] 【表】】

*10

試験を行った。得られた組成物の物性と、発泡試験の結 果を表1に示した。また、実施例4、6、9、12、及 び比較例1、2、7で得られた生分解性ポリエステル樹 脂組成物を用いて、評価方法(9)、(10)に記載し た条件で、離型カップ型(直径38mm×高さ300m m) の射出成形体を、また、ボトル形状 (直径90m m、高さ250mm、厚み0.35mm) のブロー成形 体を得た。射出成形性、ブロー成形性の評価結果を表1 にまとめた。

13

		生分類	性ポリエスを	テル伯印起	L式 物 0	原料	組成物の物性						発泡体の物性			成形体	
		生分解 性本7±ス テル樹脂	(J-ダ)アクリル酸 エステル化合物		過酸化物		樹脂 分子量		融点	MFR	至み 硬化 係数	結晶化 速度 指数	竞抱倍率		外觀	射出 成形 サイクル	ガロー成形性
L		を	概知	質量部 種類 質量部 (Mw)* (MPa) (*C)	(g/f)		(5)	N'77	連続	1	(B)						
	1	Λ	PEGDM	2	I	2	-	4150	169	7.8	2. 7	0. 9	14	10	0		_
	2	Λ	PEGDM	1	I	0. 5	283200	4070	167	20. 3	2. 1	1.5	10	7	0	_	Ι =
П	3_	Α	PEGDM	0. 25	I	_ 1	234800	3780	163	26. 8	2. 0	1.4	10	8	0		-
Ш	4	A	PECDM	0. 25	1	0. 15	215600	3560	163	29. 0	2. 2	1. 4	8	7	0	23	Δ
	5	Α	TMPTM	2	1	2	-	3980	169	8. 9	3. 0	1.0	16	12	0	_	Ι=
英族例	6	Α	PEGDA	0. 25	ſ	1	242300	3580	168	18. 9	1. 9	1. 2	11	9	0	22	0
Ø	7	A	GM	2	1	2	_	3940	169	7. 5	2. 8	0. 9	22	16	0		-
	8	A	PEGDM	1	1	0. 5	290100	3770	164	18. 8	2. 1	1.3	13	10	0	_	_
	9	Α	PEGDM	0. 25	K	1	223300	3690	163	24. 5	1.8	1.2	12	8	0	19	0
	10	В	PEGDM	1	I	0. 5	192300	3250	156	30. 3	2. 4	1.8	18	16	0	_	
	11	С	PEGDM	1	I	0. 5	189000	3040	示さず	32. 5	2. 1	2.0	21	18	0	_	-
Ш	12	D	PEGDM	1	I	0. 5	101100	3010	示さず	38. 7	1. 7	1. 1	15	12	0	17	0
	1	A	-	0	1	2	203000	3210	165	50. 2	謎定 不可	67	1. 2	1. 1	× (破抱)	38	×
	2	A	PEGDM	2	-	0	200200	3060	166	52. 8	刮定 不可	85	1. 3	1. 2	X (破泡)	45	×
١ا	3	В	_	0	1	0. 5	183200	2950	154	63. 4	1.0	>100	2. 5	1.8	Δ	_	T-
比較例	4	С		0	1	0. 5	182100	2780	示さず	65. 9	1.0	>100	2. 4	1. 5	Δ	-	-
	5	D	-	0	1	0. 5	90100	2830	示さず	87. 2	刻定 不可	>100	2. 2	1. 6	Δ	-	-
	в	A	PEGDM	21 ·	I	21	_	_	170	初 定 不可	拠 定 不可	0. 05	1	-	_	-	-
	7	A	1	0	-	0	195000	2600	168	45. 5	和定 不可	110	1. 2	1. 1	×	76	××

【0039】表1から明らかなように実施例1~9にお いては、曲げ弾性率に優れ、独立発泡で均一な発泡体が 得られることが分かった。また実施例10~12におい ては、生分解性樹脂を変更しても曲げ弾性率に優れ、独 立発泡で均一な発泡体が得られることが分かった。実施 例の樹脂組成物は結晶化速度が速く、射出成形法、ブロ 一成形法のいずれでも良好な成形体を得ることが出来 た。比較例1及び比較例3~5においては、(メタ)ア クリル酸エステル化合物を含有していないため、曲げ弾 性率を代表とする機械的強度の改善が図れず、歪み硬化 40 係数も低いものであった。これらの樹脂を発泡処理を行 っても満足な発泡体が得られなかった。比較例2におい ては、過酸化物を原料として用いないため、曲げ弾性率 を代表とする機械的強度の改善が図れず、歪硬化係数も 測定できないものであった。その樹脂の発泡体を得よう としたが破泡して満足な発泡体を得ることができなかっ た。比較例6では、架橋が進みすぎて押出機途中で詰ま りが発生し、樹脂組成物を得ることはできなかった。 [0040] 実施例13

としてはアゾジカルボンアミド系熱分解型発泡剤(永和 化成製ビニホールAC#3)が1.5質量%になるよう にドライブレンドして発泡試験を行った。すなわち、一 軸40mm径の押出しTダイ試験機(スルーザー型スタ ティックミキサー3. 5段併設、スリット長500m m、スリット幅1.5mm)を用い、溶融温度220 ℃、ダイ出口温度160℃、スクリュー回転数16гp m、引取り速度3m/分で製膜した。製膜時の発泡状態 は極めて均一であり、得られた発泡体の発泡倍率は4倍 で、独立型の気泡から構成されているものであった。 【0041】実施例14

発泡剤として液化二酸化炭素を生分解性樹脂樹脂の3質 量%になるように高圧ポンプで押出して押出機途中から 注入した以外は実施例13と同様に発泡試験を行った。 製膜時の発泡状態は極めて均一であり、得られた発泡体 の発泡倍率は12倍で、独立型の気泡から構成されてい るものであった。

【0042】実施例15

実施例2で得られた生分解性樹脂組成物を、凍結粉砕 実施例2で得られた生分解性樹脂組成物に対し、発泡剤 50 し、平均粒径1mmの粒子を作製しむ。この粒子をいっ

たん乾燥した後、発泡剤として液化炭酸ガスを用い、バ ッチ発泡試験(耐圧容器を用い、融点より10°C低い温 度で、10MPaで二酸化炭素を含浸後、常圧へ戻す) を行った。得られた発泡粒子は極めて均一であり、発泡 倍率は35倍で、独立型の気泡から構成されているもの であった。

[0043]

【発明の効果】本発明によれば、機械的強度、耐熱性に 優れ、発泡体等の成形に有利なレオロジー特性を有する 生分解性ポリエステル樹脂組成物を、簡便に、コストも 10 求める際の結晶化度(heta)と時間の模式図を示す。 低く作製することができ、この樹脂を用いて発泡性に優米

*れた発泡体、成形性に優れた射出成形体、ブロー成形 体、押出成形体を提供することができる。

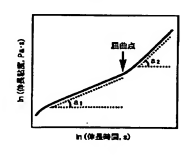
16

【図面の簡単な説明】

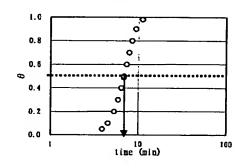
【図1】屈曲点が現れるまでの伸長初期の線形領域の傾 きa1と屈曲点以降の伸長後期の傾きa2との比(a2 /a 1、歪み硬化係数)を求める際の伸長時間と伸長粘 度の模式図を示す。

【図2】最終的に到達する結晶化度(θ)の2分の1に 到達するまでの時間(分)で示される結晶化速度指数を

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

C08K 5/14 //(C08L 67/04

33:10)

(72)発明者 早瀬 茂

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

識別記号

式会社中央研究所内

(72)発明者 矢野 拓磨

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

(72)発明者 吉村 和子

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

CO8L 67/04

33:10

Fターム(参考) 4F071 AA33 AA43 AC08 AF52 BA01

8805 8806 8809 BC01 BC03

テーマコード (参考)

4F074 AA48 AA68 AD08 BA13 BA32

BB02 BC11 CA12 CA22 CA24

CB53 CC06X CC34X CC34Y

4F201 AA24 AB03 AB04 AB19 AG01

AG07 AG08 AG20 AH01 AH53

BC12 BC33 BC37 BC38 BD04

BD05 BD06 BK01 BK02 BK13

BK16

4J002 BG042 BG072 CF181 CH052

EK006 EK036 EK046 FD018

FD037 GB00 GC00 GG01

GNOO

FI

C 0 8 K 5/14

BCO4 BCO5 BCO6

AH63 BA01 BC01 BC02 BC03

COPY

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年9 月15 日 (15.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/085346 A1

(51) 国際特許分類?: C08L (

C08L 67/00, C08J 3/24, 9/04

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/002758

(22) 国際出願日:

2004年3月4日(04.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): ユニチカ株式会社(UNITIKA LTD.) [JP/JP]; 〒6600824 兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地 Hyogo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松岡文夫 (MAT-SUOKA, Fumlo). 上田 一恵 (UEDA, Kazue). 松本 達 也 (MATSUMOTO, Tatsuya). 大城豊 (OOGI, Yutaka).
- (74) 代理人: 森本 義弘 (MORIMOTO, Yoshihiro); 〒 5500005 大阪府大阪市西区西本町 1 丁目 1 0 番 1 0号 西本町全日空ビル 4 階 Osaka (JP).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: BIODEGRADABLE POLYESTER RESIN COMPOSITION, PROCESS FOR PRODUCING THE SAME, AND FOAM AND MOLDING OBTAINED THEREFROM

(54) 発明の名称: 生分解性ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及びそれらから得られる発泡体ならびに成形体

(57) Abstract: A biodegradable polyester resin composition. It contains a thermoplastic polymer comprising 100 parts by weight of an aliphatic polyester (A) and incorporated therein 0.01 to 5 parts by weight of a (meth)acrylic ester (B1) and/or a glycidyl ether (B2), and has a gelation index (1) of 0.1% or higher and a gelation index (2) of 0.5% or lower.

○ (57) 要約: 生分解性ポリエステル樹脂組成物である。脂肪族ポリエステル(A)100質量部に対し、(メタ)アクリル酸エステル(B1)及び/又はグリシジルエーテル(B2)を0. 01~5質量部を含有する熱可塑性重合体にて構成され、ゲル化指数1が0. 1%以上でかつゲル化指数2が0. 5%以下である。

